INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter al Application No PCT/FR 95/01239

A CLAS	CIFICATION OF CURISON			
ÎPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K38/14			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC		
B. FIELD	OS SEARCHED			
IPC 6	documentation searched (classification system followed by class A61K C07K	ssification symbols)		
	ation searched other than minimum documentation to the exten			
Electronic	data base consulted during the international search (name of da	ta base and, where practical,	search terms used	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages		Relevant to claim No.
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY vol. 25, no. 1, WASHINGTON US pages 87-90, LEFRANCIER P. ET AL 'Apyrogen Adjuvant-Active N-Acetylmuramyl-dipeptides' see the whole document	ic,		1-13
A	FR,A,2 692 148 (VACSYN FRANCE) 1993 see the whole document 	17 December		1-13
	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family me	mbers are listed ii	annex.
'A' docume conside 'E' earlier of filing d		T later document publis or priority date and r cited to understand the invention 'X' document of particular capacity in the control of particular the capacity in the capacity in the capacity is a second to the capacity in the capacity in the capacity in the capacity is a capacity in the capacity in th	not in conflict with the principle or the	n the application but cory underlying the
O docume other m	nt which may throw doubts on priority claim(s) or screed to establish the publication date of another or other special reason (as specified) intreferring to an oral disclosure, use, exhibition or leans in published prior to the international filing date but an the priority date claimed	cannot be considered involve an inventive: "Y" document of particular cannot be considered document is combine ments, such combination the art. "&" document member of	novel or cannot lead to when the document of the control of the co	ne considered to furnent is taken alone lairned invention entive step when the re other such docu- to a person skilled
Date of the a	ictual completion of the international search	Date of mailing of the		
	January 1996		4. 01. 96	
Name and m	ailing address of the ISA Furupean Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faxc (+ 31-70) 340-3016	Moreau. J	1	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

. 2

THIS PAGE BLANK (USPTO)

C (Carte	Abon) DOCHMEN'TE CONSIDER TO TO TO	PCT/FR 95/01239
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
	or december with muccauon, where appropriate, or the relevant passages	Relevant to claim No.
A	INT. J. IMMUNOTHER. (1993), 9(3), 143-50, 1993 MASIHI, K. N. ET AL 'Effect of the synthetic immunomodulator adamantylamide dipeptide on replication of human immunodeficiency virus alone and in combination with azidothymidine' see the whole document	1-13
A	AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(10), 1157-61, 1990 LAZDINS, JANIS K. ET AL 'The lipophilic muramyl peptide MTP-PE is a potent inhibitor of HIV replication in macrophages' cited in the application see the whole document	1-13
A	CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 90, 1992 pages 188-193, SCHRECK R. ET AL. 'Selection of a muramyl peptide based on its lack of activation of nuclear factor-kappaB as a potential adjuvant for AIDS vaccines' see the whole document	1-13
A	AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(3), 393-9, 1990 MASIHI, K. NOEL ET AL 'Muramyl dipeptide inhibits replication of human immunodeficiency virus in vitro' cited in the application see the whole document	1-13

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on patent family members

14 Application No PCT/FR 95/01239

Patent document cited in search report Publication date Patent family member(s) Publication date FR-A-2692148 17-12-93 NONE

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

THIS PAGE BI ANK USPTO,



ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(1) Classification internationale des brevets 6 : A61K 38/14	A 1	 (11) Numéro de publication internationale: WO 96/09837 (43) Date de publication internationale: 4 avril 1996 (04.04.96)
-,	26.09.9 4) F /ACSY Généra Georg F-9280	(81) Etats désignés: AM, AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, GE, HU, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LT, LU, LV, MD, MG, MN, MW, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), brevet ARIPO (KE, MW, SD, SZ, UG). Publiée Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

- (54) Title: MURAMYL PEPTIDE COMPOSITIONS FOR INHIBITING HIV REPLICATION
- (54) Titre: COMPOSITIONS DE MURAMYLPEPTIDES INHIBANT LA REPLICATION DU VIH

(57) Abstract

The use of non-toxic muramyl peptides, particularly Murabutide and Murametide, to prepare drugs for inhibiting HIV replication in humans is disclosed. Said muramyl peptides are capable of up to 100 % inhibition of retroviral replication in primary host monocyte cultures.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation de muramylpeptides non toxiques, notamment le Murabutide et le Muramétide, pour la constitution de médicaments inhibant la réplication de VIH chez l'homme. Ces muramylpeptides sont aptes à inhiber jusqu'à 100% la réplication de rétrovirus dans des cultures primaires de monocytes de l'hôte.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie .	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
СН	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
ÐΕ	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbékistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon				

COMPOSITIONS DE MURAMYLPEPTIDES INHIBANT LA REPLICATION DU VIH

Le syndrome d'immunodéficience acquise (SIDA) est une maladie dévastatrice causée par une infection par rétrovirus VIH. Beaucoup d'efforts consacrés à trouver des médicaments capables d'inhiber réplication du virus. Mais peu significatifs ont été obtenus jusqu'à ce jour. Bien le VIH puisse infecter beaucoup de cellules différentes, la maladie est majoritairement causée par la destruction et/ou le dysfonctionnement d'une souspopulation de lymphocytes appelés cellules auxiliaires. On attribue depuis peu la persistance de l'infection par le virus à sa capacité à infecter une autre population importante de cellules, la lignée monocyte/macrophage, qui servirait de réservoir pour un relargage continu du virus. Le rôle important joué par cette lignée par VIH dans la persistance et progression de la maladie a été expliquée par l'isolement de variants monocytotropes du VIH leucocytes du sang circulant et des macrophages tissulaires des sujets infectés à tous les stades de l'infection (J. Virology, ; Vol. 65, pages 356-363, 1991) et 2) la corrélation directe entre une absence de dysfonctionnement de l'immunité systémique chez l'hôte infecté et une absence de réplication virale lignée monocyte/macrophage (J. infectious la diseases, Vol. 168, pages 1140-1147, 1993). De plus, l'inhibition d'une infection produisant du virus dans les monocytes semble être liée dans une grande mesure l'inhibition de la prolifération monocytaire, suggérant que la réplication du virus dépend d'une étape préalable obligatoire de prolifération de la

2

cellule monocytaire haute. Ainsi, la prolifération de cette population serait-elle un passage obligé pour la manifestation du caractère infectieux du VIH. Ainsi l'hypothèse a-t-elle été formulée que des substances capables d'inhiber la réplication monocytaire pourraient aussi inhiber la réplication de VIH (J. Clinical Investigation, Vol. 89, pages 1154-1160, 1992).

Les muramylpeptides sont des copies synthétiques de la paroi bactérienne et ont été trouvés capables de très nombreuses activités immunopharmacologiques sur la lignée monocyte/macrophage (Federation proceedings, Vol. 45, pages 2541-2544, 1986). De plus, la molécule initiale, la N-acétyl-muramyl-L-alanyl-D- Isoglutamine (Nac-Mur-L-Ala-DisoGln) encore appelée Muramyl dipeptide ou MDP, a été décrite capable d'inhiber la prolifération des macrophages de cobayes (Cellular Immunology, Vol. 89, pages 427-438, 1984). Dans une autre étude utilisant des lignées cellulaires établies de lymphocytes ou de cellules de type monocytaires, le MDP a été trouvé doué de la capacité d'inhiber partiellement la réplication de HIV, lorsqu'il est utilisé in vitro à des doses très élevées 1000 $\mu q/ml$ (AIDS Research and Human Retroviruses, Vol. 6, pages 393/394, 1990). Cependant outre que l'utilisation du MDP en clinique humaine est difficilement envisageable à cause des effets secondaires qu'il induit, effets observés, même à ces doses élevées dans expérimental utilisé, système ne préjugeraient d'aucune efficacité thérapeutique vis-à-vis l'infection par le VIH. Lazdins et al (AIDS Research Human Retroviruses, Vol. 6, pages 1157-1161, 1990), ont montré in vitro des propriétés similaires d'inhibition de la réplication du VIH muramylpeptide ayant un meilleur index thérapeutique que le MDP : le MTP-PE. Cette molécule sous forme

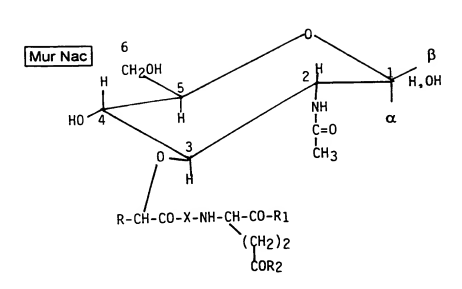
3

libre a été ajoutée de façon répétitive avant et après l'infection par VIH à des cultures de macrophages issus de monocytes humains mis en culture. Mais elle n'a pu, dans ces conditions, induire qu'une réduction partielle de la réplication virale. Il faut souligner que, le MTP-PE n'a été capable, ni à l'état libre, ni dans des liposomes, de provoquer suppression totale de la réplication virale. En outre son activité ne peut s'exercer que si ce composé est présent le jour de l'infection de la culture cellulaire par le virus. Si le composé est ajouté un jour avant ou 4 jours après la culture, son activité est minimum.

Ces résultats ne rendent que plus étonnants ceux qui ont été obtenus avec une autre catégorie de muramylpeptides, qui se sont avérés permettre une inhibition complète de la prolifération de VIH, notamment dans des cultures primaires de monocytes, et ce à des doses beaucoup plus faibles. Leur toxité moindre s'ajoutant à ces effets favorables, les rend donc aptes à la constitution de médicaments aptes à prévenir ou traiter des SIDA et/ou des syndromes qui s'y rapportent.

L'invention est plus particulièrement relative à l'utilisation pour la constitution de médicaments inhibant la réplication de rétrovirus de l'immunodéficience acquise chez l'homme ou ceux de mammifères qu'ils sont susceptibles d'infecter, d'un muramylpeptide de formule :

4



dans laquelle le groupe R est un hydrogène ou un groupe méthyle ; X est un résidu L-alanyle, L-thréonyle ou L-lysyle, et R1 est un groupe hydroxyle, amino, $O(CH2)_x$ H avec x = 1, 2, 3 ou 4, R2 est, indépendamment de R1, un groupe hydroxyle, amino, $O(CH_2)_x$ H avec x = 1, 2, 3 ou 4, ou un groupe OCH_2 - $CHOCO(CH_2)$ 14 CH_3

CH₂OCO (CH₂) 14CH₃

étant entendu que, lorsque X est un résidu L-alanyle, l'un au moins de ces deux groupes R1 et R2 est toujours un groupe $O(CH2)_x$ H tel que précédemment défini, et que R2 ne peut pas être : un groupe OCH_2 -CHOCO(CH₂) 14CH₃

CH₂OCO (CH₂) 14CH₃

Une sous-catégorie de muramylpeptides préférés pour la production des médicaments sus-indiqués est constituée par des muramylpeptides hydrophiles répondant à la formule générale sus-indiquée dans laquelle le groupe R est un hydrogène ou un groupe méthyle; X est un résidu L-alanyle ou L-thréonyle, et R1 et R2 sont indépendamment l'un de l'autre, des groupes hydroxyle, amino, O(CH2)_x H avec x = 1, 2, 3

5

ou 4, étant entendu que, lorsque X est un résidu L-alanyle, l'un au moins de ces deux groupes R1 et R2 est toujours un groupe $O(CH2)_x$ H tel que précédemment défini.

Des composés préférés pour l'utilisation selon l'invention sont le Murabutide (Nac-Mur-L-Ala-DGln $O_nC_4H_9$) et le Muramétide (Nac-Mur-L-Ala-DGln OMe). Ces molécules présentent un excellent profil d'activités chez l'homme ; elles sont dénuées d'effets secondaires et ont démontré leur très bonne tolérance, lors d'essais cliniques effectués chez des volontaires sains et des sujets cancéreux.

Une autre sous-catégorie préférée est celle répondant à la formule générale sus-indiquée et dans laquelle R2 est un groupe OCH_2 - $CHOCO(CH_2)$ 14 CH_3

CH₂OCO(CH₂) 14CH₃,

par exemple l'un des deux composés suivants :

- Nac-Mur-L-Lys D-iso-Gln-glycerol, sn dipalmitoyl, et
- Nac-Mur-L-Thr-D-isoGln-glycerol, sn dipalmitoyl.

Il est à cet égard remarquable que les susdits muramylpeptides soient capables, à des concentrations relativement faibles, d'exercer une inhibition complète, jusqu'à 100 %, de la prolifération du VIH, dans des cultures primaires de monocytes, et ce plus particulièrement dans les protocoles expérimentaux auxquels il sera fait référence ci-après.

Il est particulièrement intéressant de remarquer que la manifestation de l'effet inhibiteur de ces muramylpeptides à l'égard de la réplication rétrovirale, n'est pas liée à une simultanéité d'infection des monocytes et de traitement de ces dernières avec ces muramylpeptides.

Des caractéristiques supplémentaires de l'invention apparaîtront encore au cours de la

6

Des caractéristiques supplémentaires de l'invention apparaîtront encore au cours de la description qui suit, des effets biologiques exercés par deux muramylpeptides préférés à l'encontre de la réplication du VIH dans des cultures primaires de monocytes humains prélevés sur des volontaires sains.

Dans l'exemple 1, le Murabutide et le Muramétide ont démontré leur capacité d'inhiber la prolifération de macrophages en culture. Pour cela, des monocytes prélevés chez un donneur sont mis en culture pendant 5 jours soit a) sans stimulation (afin d'évaluer leur niveau de prolifération spontanée) soit b) en présence d'interleukine 3 recombinante humaine (rh IL-3) soit en présence et de rh IL-3 et de rh GM-CSF "granulocyte-macrophage colony stimulating recombinant humain. Ces deux traitements permettent d'obtenir un haut niveau de prolifération. composés de l'invention sont ajoutés au milieu de culture un jour avant l'addition de thymidine tritiée (3H-thymidine). Les cellules en voie de division incorporent cette thymidine. Les cellules (qui se sont différenciées en macrophages pendant la durée de la culture) sont recueillies et lavées, et on évalue le niveau de prolifération en mesurant dans un compteur beta, la quantité de ³H incorporée suivant méthodes classiques telles que décrites dans Blood, Vol. 76, pages 1490-1493, 1990. Les résultats sont présentés dans le tableau 1 et montrent que les deux dérivés sont capables, même à la dose de 1 µg/ml, d'inhiber la prolifération des macrophages stimulées par l'IL-3 ou la combinaison IL-3/GM-CSF. L'effet d'inhibition de la prolifération spontanée a observé avec 10 μ g/ml de Murabutide et 10 ou 50 μ g/ml de Muramétide.

L'exemple 2 démontre l'effet du Murabutide et du Muramétide sur le niveau de réplication du VIH dans

7

des cultures primaires de monocytes humains prélevés sur des volontaires sains. Des cultures monocytaires infectées au jour 0 par une source (HTLV III Ba-L) qui présente un tropisme pour monocytes. Certaines cultures furent traitées différentes concentrations des composés soit 1 jour soit le méme jour, soit 1 jour après l'inoculation par le VIH. La réplication du virus a été évaluée au jour 7 par la mesure de la quantité de protéine virale P24 dans les surnageants comme décrite dans Blood, Vol.76, page 1490-1493, résultats dans présentés le tableau 2 montrent clairement que le traitement par le Murabutide à une concentration de 10 à 50 $\mu g/ml$ inhibe complètement la réplication virale que le traitement ait été pratiqué au jour -1, au jour 0 ou au jour +1 par rapport à l'infection. De façon similaire, le traitement par le Muramétide а permis d'observer une suppression hautement significative de la réplication virale et cet effet est de 100 % à la dose de 50 μ g/ml quelque soit ici aussi le montant du traitement.

Ces résultats sont les premiers décrits ayant permis d'obtenir une inhibition complète par un muramylpeptide de la réplication de VIH dans des monocytes humains. Il faut souligner que l'inhibition s'obtient quand le composé est ajouté à la culture une seule fois et même après l'infection par VIH.

Les données précédentes montrent que les muramylpeptides de l'invention peuvent être appliquées à la constitution de médicaments applicables à la prévention ou le traitement du SIDA, ou des syndromes qui lui sont associés, par exemple le sarcome de Kaposi.

L'invention est également applicable à la constitution de médicaments dans lesquels les muramylpeptides sont utilisés en association avec

8

d'autres agents thérapeutiques utilisés pour prévenir ou inhiber la prolifération et la diffusion du VIH chez l'homme. Parmi ces agents on peut citer les interférons α , β , γ et le GM-CSF.

Les molécules de l'invention peuvent être utilisées en clinique humaine soit à titre préventif chez des sujets à risques, soit à titre curatif chez individus séropositifs avant l'apparition signes cliniques ou des patients ayant développé des manifestations de SIDA. Les doses thérapeutiques du muramylpeptide (par exemple Murabutide ou Muramétide) à administrer soit seul, soit en association avec des traitements antiviraux, particulièrement cytokines, se situent entre 1 μ g et 500 μ g/Kg/jour. L'administration peut être donnée par voie systémique, par injection sous-cutanée ou intraveineuse ou par perfusion. Le traitement peut consister administrations journalières ou à quelques d'intervalle et se prolonger de une semaine plusieurs mois suivant l'effet observé.

Dans le cas d'individus séropositifs ou malades, le traitement doit être prolongé jusqu'à absence de détection d'antigène ou de gènes viraux respectivement dans le sérum ou les cellules de l'individu infecté. Dans le cas d'individus à risque, le traitement préventif doit être appliqué pendant la période où il existe un risque d'infection.

Les molécules de l'invention ainsi que les autres molécules de la famille des muramylpeptides peuvent aussi être utilisées comme réactifs de laboratoire afin de permettre l'évaluation en tant qu'agents anti-VIH d'autres drogues présumées douées d'activité antivirale. Ainsi des doses suboptimales de muramylpeptides pourraient être utilisées association avec un autre agent pour déceler une activité potentielle de ce dernier.

9

Ce type de réactif pourrait être utilisé dans des systèmes d'expérimentation in vitro mettant en oeuvre des cultures de monocytes/macrophages telles que décrites dans ce brevet ou des méthodes d'évaluation in vivo incluant l'utilisation de souris SCID.

10

TABLE 1
Inhibition de la prolifération de cultures primaires de macrophages
par le Murabutide ou le Muramétide

Molécules		Proliférat	ion des macrof	Prolifération des macrophages après stimulation	nulation	
testées	M	Milicu	r.	rh 1L-3	rh IL-3 + 1	rh IL-3 + rh GM-CSF
(lug/g1)	Cpm.	% Inhibition	Cpm	% Inhibition	Срш	% Inhibition
٠	1500	0	3400	0	5000	0
Murabutide						
(1)	1400	7	2600	23	2100	58
(10)	001	93	009	82	1000	80
(20)	006	40	1700	20	1200	92
(100)	1500	0	2100	38	2000	09
Muramétide						
(1)	300	80	1000	70	1100	78
(10)	1200	20	1700	20	1300	74
(20)	150	06	500	85	1000	80
(100)	0001	33	1600	53	1350	73

coups par minute de ³H-thymidine/culture

*****:

1 1 **TABLE 2**

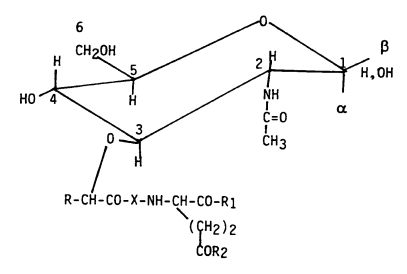
Inhibition de la réplication du VIH dans des monocytes humains par le Murabutide ou le Murametide

Molécule	Réplication	Réplication du HIV dans des cultures de 7 lours de monocrées humains traities an	les cultures de	7 lours de mon	ocates humain	The second second
*						ת שיונרנים אוו
tertéer	JOUR -1		JOUR 0		IOTE +1	
(l.g/m])	P24	% Inhibition	P24	W lank like to the	7. 1000	
	(ng/m)		(1 × / - 1)	Donamir v	F24	* inhibition
	, a		(mg/gm)		(ng/m)	
Murabutide						
0	755	0	755			
	000		56.		755	0
	323	53	480	36	105	R6
110	0	100	0	100	C	2
(05)	0	100	0	100		
(100)	70	9.1	c		>	3
			,	700	0	100
Murametide						
0)	874					
			8/4	0	874	0
	4 / 3	46	255	7.1	182	7.9
101	136	8.1	182	79	27	9.7
000	0	100	0	100	0	100
1001	36	96	55	94	0	100

^{* :} le jour du traitement indique le jour où les molélcules ont été ajoutées au milieu de culture par rapport au jour de l'infection par le VIH qui est considéré comme jour 0.

REVENDICATIONS

1. Utilisation pour la constitution de médicaments inhibant la réplication de rétrovirus de l'immunodéficience acquise chez l'homme ou ceux de mammifères qu'ils sont susceptibles d'infecter, d'un muramylpeptide de formule



dans laquelle le groupe R est un hydrogène ou un groupe méthyle ; X est un résidu L-alanyle, L-thréonyle ou L-lysyle, et R1 est un groupe hydroxyle, amino, $O(CH2)_x$ H avec x=1, 2, 3 ou 4, R2 est, indépendamment de R1, un groupe hydroxyle, amino, $O(CH_2)_x$ H avec x=1, 2, 3 ou 4, ou un groupe OCH_2 - $CHOCO(CH_2)$ OCH_3

CH2OCO (CH2) 14CH3

étant entendu que, lorsque X est un résidu L-alanyle, l'un au moins de ces deux groupes R1 et R2 est toujours un groupe $O(CH2)_x$ H tel que précédemment défini, et que R2 ne peut pas être : un groupe OCH_2 - $CHOCO(CH_2)$ 14 CH_3

CH2OCO(CH2) 14CH3

- 2. Utilisation selon la revendication 1, d'un muramyl peptide de formule générale susindiquée, dans laquelle le groupe R est un hydrogène ou un groupe méthyle ; X est un résidu L-alanyle, ou L-thréonyle et R1 et R2 sont indépendamment l'un de l'autre, des groupes hydroxyle, amino, $O(CH2)_x$ H avec x=1, 2, 3 ou 4, étant entendu que, lorsque X est un résidu L-alanyle, l'un au moins de ces deux groupes R1 et R2 est toujours un groupe $O(CH2)_x$ H tel que précédemment défini.
- 3. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, à la constitution de médicaments inhibant la réplication d'un VIH chez l'homme.
- 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le muramylpeptide est apte à inhiber jusqu'à 100 % la réplication de rétrovirus dans des cultures primaires de monocytes de l'hôte.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que le muramylpeptide est l'un de ceux entrant dans la formule de la revendication 1, dans laquelle
 - . le groupe R est un groupe méthyle, et
 - . le groupe R2 est un groupe NH
- 6. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que le muramylpeptide est le Muramétide.
- 7. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que le muramylpeptide est le Murabutide.
- 8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications l à 7, en tant que réactif, pour

14

l'évaluation de l'efficacité de médicaments antirétroviraux, dans des essais in vitro ou in vivo.

- 9. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 pour la prévention ou le traitement du SIDA ou des syndromes qui lui sont associés, notamment le sarcome de Kaposi.
- 10. Utilisation selon la revendication 9, pour la constitution de médicaments contenant en sus du susdit muramylpeptide, une autre molécule participant à l'action anti-rétrovirale.
- 11. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que l'autre molécule est une cytokine, tel qu'un interféron a, b ou g.
- 12. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que l'autre molécule est le GM-CSF.
- 13. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que l'autre molécule est un inhibiteur de protéase.

INTERN ONAL SEARCH REPORT



A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K38/14		
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	assification and IPC	
	S SEARCHED		
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classific A61K C07K		
	ation searched other than minimum documentation to the extent tha		
	data base consulted during the international search (name of data b	pase and, where practical, search terms used)	
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 25, no. 1, WASHINGTON US, pages 87-90, LEFRANCIER P. ET AL 'Apyrogenic Adjuvant-Active N-Acetylmuramyl-dipeptides' see the whole document	Ξ,	1-13
A	FR,A,2 692 148 (VACSYN FRANCE) 1 1993 see the whole document	l7 December	1-13
		-/	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed i	n annex.
'A' docume consider in filing d'L' docume which in citation 'O' docume other in 'P' docume later th	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or the invention. "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or moments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent.	th the application but secory underlying the claimed invention be considered to current is taken alone claimed invention ventive step when the one other such docusto a person skilled family
	January 1996	Date of mailing of the international sea	irch report
Name and m	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL · 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Authonzed officer Moreau. J	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Legory * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
legory * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
	Neievant to claim 110.
INT. J. IMMUNOTHER. (1993), 9(3), 143-50, 1993 MASIHI, K. N. ET AL 'Effect of the synthetic immunomodulator adamantylamide dipeptide on replication of human immunodeficiency virus alone and in combination with azidothymidine' see the whole document	1-13
AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(10), 1157-61, 1990 LAZDINS, JANIS K. ET AL 'The lipophilic muramyl peptide MTP-PE is a potent inhibitor of HIV replication in macrophages' cited in the application see the whole document	1-13
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 90, 1992 pages 188-193, SCHRECK R. ET AL. 'Selection of a muramyl peptide based on its lack of activation of nuclear factor-kappaB as a potential adjuvant for AIDS vaccines' see the whole document	1-13
AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(3), 393-9, 1990 MASIHI, K. NOEL ET AL 'Muramyl dipeptide inhibits replication of human immunodeficiency virus in vitro' cited in the application see the whole document	1-13

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Internal Application No
PCT/FR 95/01239

			/FR 95/01239
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR-A-2692148	17-12-93	NONE	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K38/14

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est realisable, termes de recherche utilisés)

Categone *	Identification des documents cites, avec, le cas écheant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visees
х	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 25, no. 1, WASHINGTON US, pages 87-90, LEFRANCIER P. ET AL 'Apyrogenic, Adjuvant-Active N-Acetylmuramyl-dipeptides' voir le document en entier	1-13
A	FR,A,2 692 148 (VACSYN FRANCE) 17 Décembre 1993 voir le document en entier 	1-13

Von la suite du Caule C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe
'A' document définissant l'état général de la technique, non consideré comme particulierement pertinent E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de prionte ou cité pour determiner la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens P' document publié avant la date de dépôt international, mais	T' document ulterieur publie après la date de dépôt international ou la date de prionte et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention. X' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquee ne peut être considerée comme nouvelle ou comme impliquant une activite inventive par rapport au document considéré isolement. Y' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activite inventive lorsque le document est associe à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêter. &' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a eté effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
8 Janvier 1996	2 4. 01. 96
Nom et adresse postale de l'administration chargee de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Moreau, J

RAPPORT DE RECHECHE INTERNATIONALE

OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
	no. des revendications visées
Identification des documents ches, avec, le cas echeant, l'indication des passages perunent	no. des revendedens vista
INT. J. IMMUNOTHER. (1993), 9(3), 143-50, 1993 MASIHI, K. N. ET AL 'Effect of the synthetic immunomodulator adamantylamide dipeptide on replication of human immunodeficiency virus alone and in combination with azidothymidine' voir le document en entier	1-13
AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(10), 1157-61, 1990 LAZDINS, JANIS K. ET AL 'The lipophilic muramyl peptide MTP-PE is a potent inhibitor of HIV replication in macrophages' cité dans la demande voir le document en entier	1-13
CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 90, 1992 pages 188-193, SCHRECK R. ET AL. 'Selection of a muramyl peptide based on its lack of activation of nuclear factor-kappaB as a potential adjuvant for AIDS vaccines' voir le document en entier	1-13
AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(3), 393-9, 1990 MASIHI, K. NOEL ET AL 'Muramyl dipeptide inhibits replication of human immunodeficiency virus in vitro' cité dans la demande voir le document en entier	1-13
	MASIHI, K. N. ET AL 'Effect of the synthetic immunomodulator adamantylamide dipeptide on replication of human immunodeficiency virus alone and in combination with azidothymidine' voir le document en entier AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(10), 1157-61, 1990 LAZDINS, JANIS K. ET AL 'The lipophilic muramyl peptide MTP-PE is a potent inhibitor of HIV replication in macrophages' cité dans la demande voir le document en entier CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 90, 1992 pages 188-193, SCHRECK R. ET AL. 'Selection of a muramyl peptide based on its lack of activation of nuclear factor-kappaB as a potential adjuvant for AIDS vaccines' voir le document en entier AIDS RES. HUM. RETROVIRUSES (1990), 6(3), 393-9, 1990 MASIHI, K. NOEL ET AL 'Muramyl dipeptide inhibits replication of human immunodeficiency virus in vitro' cité dans la demande

RAPPORT DE RECENCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den Internationale No
PCT/FR 95/01239

		1 0 1/11	35/01239	
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication	
FR-A-2692148	17-12-93	AUCUN		
				ı
				1
				į
				ł
				į

THIS PAGE BLANK (USPTO)

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION CONCERNANT LA TRANSMISSION DE DOCUMENTS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

Date du dépôt international

United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 **ETATS-UNIS D'AMERIQUE**

26 septembre 1995 (26.09.95)

en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année) 10 avril 1997 (10.04.97)

Demande internationale no

PCT/FR95/01239

Déposant

VACSYN S.A. etc

Le Bureau international transmet ci-joint le nombre de copies indiqué ci-après des documents suivants:

copie de la traduction en langue anglaise du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)a))

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

L. Panakal

no de téléphone: (41-22) 730.91.11

THIS PAGE BLANK (USPTO)

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE JE BREVETS

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes	Jocelyne REY-MILLET			
Rureau international de POMPI	Fonctionnaire autorisé			
à la règle 32.2b).				
avant l'expiration d'un délai de 19 mois a compter de la date de priorite ou lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé				
n a pas ete faite				
n'a pas éte faité				
2. L'élection X a été faite				
dans une déclaration visant une élection ultérieure	deposee auprés du Bureau international le:			
22 avril 1996	(22.04.96)			
international le:				
X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire				
1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:				
BAHR, Georges				
Déposant	,			
26 septembre 1995 (26.09.95)	26 septembre 1994 (26.09.94)			
Date du dépôt international (jour mois année)	Date de priorité (jour mois/année)			
PCT FR95/01239	B2622A - EG			
Demande internationale no	Référence du dossier du déposant ou du manuataire			
03 mai 1996 (03.05.96)	en sa qualité d'office élu			
Date d'expédition (jour mois annee)	٦			
	United States of America			
(10)12 27/2 30 7 3 7 7	(Box PCT) Washington D.C. 20231			
(règle 61.2 du PCT)	Office			
NOTIFICATION D'ELECTION	United States Patent and Trademark			
PCT	Destinataire			
	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL			

no de télephone: (41-22) 730-91-11

THIS PACE BLANK USPTO,

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D	2	2 NOV	1996

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

PCT

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire B2622A-EG	POUR SUITE A DONNER	Voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)		
Demande internationale n°	Date du dépôt international (jour/mois/année)	Date de priorité (jourimoisiannée)		
PCT/FR 95/01239	26/09/1995	26/09/1994		
Classification internationale des brevets (C	CIB) ou classification nationale et A61K38/14	СІВ		
VACSYN S.A. et al.				
	liminaire international, établi par l cosant conformément à l'article 36	'administration chargée de l'examen préliminaire		
2. Ce RAPPORT comprend	5 feuilles, y comprise la pré	sente feuille de couverture.		
été modifiées et qui servent	de base au présent rapport ou de l'examen préliminaire internations	a description, des revendications ou des dessins qui ont feuilles contenant des rectifications faites auprès de Il (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des		
Ces annexes comprennent	feuilles.			
3. Le présent rapport contient des indications et les pages correspondantes relatives aux points suivants: I X Base du rapport II Priorité III Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle IV Absence d'unité de l'invention V X Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration VI Certains documents cités VII Irrégularités dans la demande internationale VIII Observations relatives à la demande internationale				
Date de présentation de la demande d'exa	unen préliminaire Date	d'achèvement du présent rapport		
international		0.0 44		
22/04/1996		2 0. 11. 96		
Nom et adresse postale de l'administration	n chargée de l'examen Fonc	tionnaire autorisé		
préliminaire international Office Européen des Breve	ts Lil	iane Smétankine		
D-80298 Munich Tel. (+49-89) 2399-0, Tx:	523656 epmu d			
Fax: (+49-89) 2399-4465	N° d	Télephone		

THIS PACK BLANK USOTO,

1

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

1

Le présent rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (Les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.):			
$[\mathbf{x}]$ de la demande internationale telle qu'initialem	ent déposée.		
	, telles qu'initialement déposées,		
pages	préliminaire international,, déposées sous couvert d'une lettre		
pages	du, déposées sous couvert d'une lettre du,		
[] des revendications, nos.	, telles qu'initialement déposées,		
nos.	, telles que modifiées en vertu de l'article 19,		
nos.	, déposées avec la demande d'examen préliminaire international,		
105.	, déposées sous couvert d'une lettre du,		
nos.	, déposées sous couvert d'une lettre du,		
	, telles qu'initialement déposées,		
	, déposées avec la demande d'examen préliminaire international,		
	, déposées sous couvert d'une lettre du,		
feuilles/fig	, déposées sous couvert d'une lettre du,		
Les modifications ont entraîné l'annulation [] de la description, pages			

THIS PAGE BLANK USPTO)

Demande internationale n° PCT/FR95/01239

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

	[] des revendications, nos
3.	[] Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé (règle 70.2.c)).
4.	Observations complémentaires, le cas échéant:

THIS PACK BLANK USPO,

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

V. Déclaration motivée selon l'article 35.2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration			
1. DECLARATION			
Nouveauté	Revendications 1-10		
Activité inventive	Revendications 11-13		
Possibilité d'application industrielle	Revendications 1-13		

2. CITATIONS BT EXPLICATIONS

1. Nouveauté

Clin. exp. Immunol. vol.90, 1992, pp.188-193 (2) - cf. page 188: sommaire, page 190 paragraphe 1 à page 191, colonne de gauche dernier paragraphe (2), décrit l'utilisation de muramylpeptide de la formule représentée dans la revendication 1 telles que le muramétide et le murabutide pour l'inhibition de rétrovirus de l'immunodéficience acquise chez l'homme ou ceux des mammifères, tel que le SIDA, qu'ils sont susceptibles d'infecter, par conséquent les revendications 1 à 9 ne sont pas nouvelles.

AIDS Research and Human Retroviruses, vol.6 (3), 1990, pp.393-399 (3) - cf. page 397 paragraphes 3 et 5 (dernier), décrit la prévention du SIDA et notamment le traitement du sarcome de Kaposi par le murabutide, seul ou avec d'autres antiviraux tel que le zidovudine, par conséquent les revendications 1 - 5, 7 - 10 ne sont pas nouvelles.

THIS PAGE BLANK USPTO,

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

2. Activité inventive:

(3) - cf. les explications ci - dessus, décrit les combinaisons de muramylpeptides avec des anti - viraux, par conséquent les revendications 11-13 ne sont pas inventives.

THIS PACE BLANK USPTO,



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference					
B2622A-EG	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PC I/IPEA/416)				
International application No. PCT/FR 95/01239	International filing date (day/month	/year) Priority date (day/month/year)			
	26/09/1995	26/09/1994			
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC				
	A61K38/14				
Applicant					
VACSYN S.A. et al.					
This international preliminary Authority and is transmitted to	wexamination report has been preparathe applicant according to Article 36.	red by this International Preliminary Examining			
2. This REPORT consists of a total	al of sheets, including thi	s cover sheet.			
been amended and are the	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).				
These annexes consist of a total	l of sheets.				
3. This report contains indications	3. This report contains indications relating to the following items:				
I X Basis of the report					
II Priority	II Priority				
III Non-establishment	III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability				
IV Lack of unity of the	IV Lack of unity of the invention				
V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability: citations and explanations supporting such statement					
VI Certain documents	VI Certain documents cited				
VII Certain defects in the international application					
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand	Date of com	pletion of this report			
22/04/1006	20 11	0.6			
22/04/1996 20.11.96					
Name and mailing address of the IPEA/	officer				
Facsimile No. Telephone No.					

PAGE BLANA USPTO,

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

international application No.

PCT/FR95/01239

I. Basis of the report		
This report has been drawn ander Article (4 are referr	on the basis of Reptacement sneets which have been furnishe ed to in this report as -originally filed "undare not annexed to	atothe receiving Office in response to an imital, in othe reportsince they do not contain amenaments
X the internationa	I application as originally filed.	
the description.	pages	. as originally filed.
	pages	
	pages	
	pages	
the claims.	Nos	. as originally filed.
_	Nos	
	Nos.	
		. filed with the letter of
	Nos.	. filed with the letter of
the drawings,	sheets/fig	. as originally filed
- ا	sheets/fig	
	en established as if (some of) the amendments had not sclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (
4. Additional observations, i	f. necessary.	
4. Additional observations,		

THIS PAGE BLANK USPTO,

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No POT/ FR | 98/101239

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability
	citations and explanations supporting such statement

1 Statement			
Novelty (N)	Claims	11-13	YES
	Claims	1-10	No
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	11-13	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO

2 Citations and explanations

1. Novelty

Clin. exp. Immunol. Vol. 90, 1992, pp. 188-193 (2) - cf. page 188: summary, page 190 paragraph 1 to page 191, left column, last paragraph (2), describes the use of a muramyl peptide having the formula shown in claim 1, e.g. murametide and murabutide, for inhibiting acquired immune-deficiency retroviruses such as AIDS in humans or animals vulnerable to infection therewith. Therefore, claims 1 to 9 are not novel.

AIDS Research and Human Retroviruses, vol. 6 (3), 1990, pp. 393-399 (3) - cf. page 397, paragraphs 3 and 5 (last), describes the prevention of AIDS and particularly the treatment of Kaposi's sarcoma using murabutide alone or in combination with other antiviral agents such as zidovudin. Therefore, claims 1-5 and 7-10 are not novel.

2. Inventive step:

(3) - cf. The explanations above describe combinations of muramyl peptides and antiviral agents. Therefore, claims 11-13 are not inventive.

THIS PAGE BLANK (USPTO)